卵日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-215947

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和62年(1987)9月22日

G 03 C G 03 F 7/10 3 1 1

7267-2H

審査請求 未請求 発明の数 2 (全9頁)

感光性組成物及び感光性平版印刷版

到特 頤 昭61-58150

寬

29出 頤 昭61(1986)3月18日

浦野 79発 明 者

曲

横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式会社総合

研究所内

79発 明 者

横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式会社総合

研究所内

⑫発 明者 前 \blacksquare 佳 宏

横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式会社総合

研究所内

①出 顔 人 三菱化成工業株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

⑪出 願 人

小西六写真工業株式会

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

弁理士 渡邊 一平 20代 理 人

最終頁に続く

1. 発明の名称

感光性組成物及び感光性平版印刷版

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 露光により酸を発生する化合物および分子 内に該酸により分解するアセタール結合部分を少 なくとも3個有する化合物を含有することを特徴 とする感光性組成物。
- (2)酸により分解する化合物が、分子内にアセ タール結合部分を少なくとも3個有するノボラッ ク系樹脂である特許請求の範囲第1項記載の感光 性組成物。
- (3) 越ノボラック系樹脂が、下記一般式(I) で示される磁成単位を有するものである特許請求 の施囲第2項記載の感光性組成物。

$$\begin{array}{c|c}
(OR^1)_n \\
\hline
R^2 \\
\hline
C \\
R^3
\end{array}$$
......(1)

(式中、A。は芳香族基を表わし、R 1 は 2 - 環

状エーテル指を表わし、RaおよびRaは水紫原 子、アルキル茲またはフェニル基を表わし、nは 3以上の数を表わす。)

- (4) 該組成物が更にアルカリ可溶性樹脂を含有 する特許請求の範囲第1項記載の感光性組成物。
- (5) 該アルカリ可溶性樹脂が、クレゾール・ホ ルムアルデヒド樹脂又はフェノール・クレゾール ・ホルムアルデヒド樹脂である特許請求の範囲第 4 項記載の感光性組成物。
- (6)支持体上に、露光により酸を発生する化合 物および分子内に該酸により分解するアセタール 結合部分を少なくとも3個有する化合物を含有す る感光層を有することを特徴とする感光性平版印 剧版。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

木苑明は高盛度化した平版印刷、及びフォトレ ジスト等に使用し得る光可溶化性の癌光性組成物 及び該組成物を使用した感光性平版印刷版に関す るものであり、特に、露光により酸を発生する化 合物と、この酸により分解するアセタール結合部分を少なくとも3個有し、感光層の溶解性を高める化合物を含有する高感度化された感光性組成物及び感光性平版印刷版に関するものである。

[従来の技術]

活性光線を照射することにより5負環のカルボン酸を生じ、アルカリ可溶性となるoーキノンジアジド化合物を含有するポジ型感光性組成物は、平版印刷の製造やフォトレジスト等に工業的に広く用いられている。

かかる感光性組成物の代表的な具体例としては、例えば、ベンゾキノン-1,2-ジアジドスルホン酸またはナフトキノン-1,2-ジアジド 樹脂またはクレゾール・ホルムアルデヒド樹脂エステル、特開昭56-1044号公根に記載ドー5-スルホン酸とレゾルシンーベンズアルドド 日間とのエステル、米国特許第3、635、709号明組書に記載されているようなナフトキノン

- 1 、 2 - ジアジドスルホン酸とピロガロール・アセトン樹脂のエステル、特別昭 5 5 - 7 6 3 4 6 号公银に記載されているようなナフトキノンー1 、 2 - ジアジド - 5 - スルホン酸とレゾルシンーピロガロールーアセトン共重縮合物とのエステル等が挙げられる。

てo-キノンジアジド化合物に代わる新規な高感 度感光体の出現が待ち望まれていた。

一方、そのようなローキノンジアジド化合物を 用いない感光体の例としては、例えば、特公昭 56-2696号公報に記載されているようなオ ルトニトロカルピノールエステル基を有するポリ マー化合物、また、日本写真学会誌、第43巻、 第298~355頁に記載されているようなケト ン系ポリマー化合物等が挙げられる。しかし、こ れら感光体の吸収ピークはメタルハロゲンランプ の最大発光ピークより短被長なため光分解の効率 が低く、実用に供し得るに十分な感度が得られて いない。そこで、最近効率よくメタルハロゲンラ ンプの光を吸収して酸を発生する化合物と、その 般により触媒的に効率よく分解反応を起して感光 磨の現像液に対する溶解性を増す化合物とを組合 せた感光性組成物が提案されている。かかる酸に より分解し溶解性を増す化合物としては、例えば 1 価又は2 価の芳香族基を含有するアセタール又 はo、N-アセタール化合物との組合せ(米国特 しかし、これらオルトカルボン酸エステル茲、シリルエーテル茲、シリルエステル茲を含有する化合物の組み合せは、高感度ではあるが保存安定性に劣り、又、1価、2価の芳香族、あるいは脂肪族基を含有するアセタールあるいはケタール基を持つ化合物は保存安定性には優れているが、感度が低く、共に実用的に不十分な性能であった。 [発明が解決しようとする問題点] 従って、従来知られている感光性組成物では、 現像性等他の性能を損なわずに十分な感光性を得 ることが出来なかった。

本発明者らは、かかる酸により分解し溶解性を 増す化合物に着目し、より高感度で上述の様な問 別のない新規な化合物を提供すべく鋭意検討した 結果、酸により分解するアセタール結合部分を 少なくとも3個有する化合物を使用することによ り、所期の目的を達成することができることを知 得した。

[問題点を解決するための手段]

即ち、かかる目的は木発明によれば、露光により酸を発生する化合物および分子内に該酸により分解するアセタール結合を少なくとも3個有する化合物を含有する感光性組成物によって違成することができる。

以下、木発明を更に詳細に説明する。

本発明で使用されるメタルハロゲンランプ、高 圧水銀灯、アルゴンイオンレーザー、クリプトン イオンレーザー、染料レーザー、ヘリウムーカド

によって発生した酸によって酸アセタール結合部分が分解され、アルコール残基を形成して、アルカリ水溶液等の現像液に対する溶解度が増加するような化合物である。

かかる化合物の例としては、分子内にアセタール結合部分を少なくとも3個有するノボラック系 樹脂、例えば、下記一般式(I)で示される構成 単位を有するようなノボラック系樹脂等が挙げら れる。

水楽原子、メチル基、エチル基、プロピル基等の アルキル基またはフェニル基を表わし、n は 3 以

ミウムレーザー等の活性光線の鉛光によりカルボ ン酸、ハロゲン化水素酸等の酸を発生し得る化合 物としては、例えば特別四50-36209時 公根に記載のナフトキノン・1、2-ジアジドー 4-スルホン酸ハロゲニド、特開昭53-362 23号公根に記載のトリハロメチルー2ーピロン やトリハロメチルートリアジン、特別四55~ 6244号公根に記載されているナフトキノン-1,2-ジアジド-4-スルホン酸クロライドと 電子吸引性 置換 基を有するフェノール 類、または アニリン類とのエステル化物、特別図55-77 742号公根に記載のハロメチルービニルーオキ サジアゾール化合物及びジアゾニウム塩等が挙げ られ、これらを単独で、あるいは混合して使用す る。これら露光により酸を発生し得る化合物の添 加量は、本発明の感光性組成物の全個形成分に対 し0.1~50近畳%が好ましく、より好ましく は1~30重量%である。

本苑明で使用する、分子内にアセタール結合部 分を少なくとも3個有する化合物は、前述の露光

上の数を表わす。

かかる構成単位の内、好ましいものとしては下 記の様なものが挙げられる。

従って、従来知られている感光性組成物では、 現像性等他の性能を損なわずに十分な感光性を得 ることが出来なかった。

本発明者らは、かかる酸により分解し溶解性を 増す化合物に着目し、より高感度で上述の様な問 題のない新規な化合物を提供すべく鋭意検討した 結果、酸により分解するアセタール結合部分を 少なくとも3個有する化合物を使用することによ り、所期の目的を達成することができることを知 得した。

[問題点を解決するための手段]

即ち、かかる目的は本発明によれば、露光により酸を発生する化合物および分子内に該酸により分解するアセタール結合を少なくとも3個有する化合物を含有する感光性組成物によって違成することができる。

以下、木発明を更に詳細に説明する。

本発明で使用されるメタルハロゲンランプ、高 圧水銀灯、アルゴンイオンレーザー、クリプトン イオンレーザー、染料レーザー、ヘリウムーカド

によって発生した酸によって該アセタール結合部分が分解され、アルコール残基を形成して、アルカリ水溶液等の現像液に対する溶解度が増加するような化合物である。

かかる化合物の例としては、分子内にアセタール結合部分を少なくとも3個有するノボラック系 樹脂、例えば、下記一般式(I)で示される構成 単位を有するようなノボラック系樹脂等が挙げら れる。

$$\begin{array}{c|c}
(OR^1)_n \\
R^2 \\
\hline
A_r - C \\
R^2 \\
\end{array} \dots \dots \dots \dots (I)$$

一般式 (I) において、A · は芳香族基、例えば、フェニル基、ナフチル基等のアリール基を表わし、R · は 2 - 環状エーテル基、例えば O

水落原子、メチル盐、エチル盐、プロビル茲等の アルキル基またはフェニル茲を変わし、n は 3 以

等を表わし、R2 およびR2 は

ミウムレーザー等の活性光線の露光によりカルボ ン酸、ハロゲン化水素酸等の酸を発生し得る化合 物としては、例えば特別四50-36209段 公根に記載のナフトキノンー1、2-ジアジドー 4-スルホン酸ハロゲニド、特開四53-362 23号公银に記載のトリハロメチル-2-ピロン やトリハロメチルートリアジン、特別四55-6244号公報に記載されているナフトキノンー 1,2-ジアジド-4-スルホン酸クロライドと 電子吸引性置換基を有するフェノール類、または アニリン類とのエステル化物、特別昭55-77 742号公報に記載のハロメチルービニルーオキ サジアゾール化合物及びジアゾニウム塩等が挙げ られ、これらを単独で、あるいは混合して使用す る。これら露光により酸を発生し得る化合物の添 加量は、本発明の感光性組成物の全固形成分に対 し0.1~50低畳%が好ましく、より好ましく は1~30重量%である。

本発明で使用する、分子内にアセタール結合部 分を少なくとも3個有する化合物は、前述の露光

上の数を表わす。

かかる構成単位の内、好ましいものとしては下 記の様なものが挙げられる。

上記アセタール結合部分を有するノボラック系 樹脂は、例えば、ピロガロール、1、3、6ートリヒドロキシベンゼン、1、2、4ートリヒド ロキシベンゼン等の多価フェノール類とアルデアル ド、ホルムアルデヒド、ベンゾフェノン等のクアル デヒド類とを常法に従い鉱丘合してノボラック系 学に下類とを常法に従い鉱丘合してノボラック系、 型に、次いで、3、4ージヒドロプラン等と触媒量の塩化水素、 三フッ化ホウ素、又はトルエンスルホン酸を使用 して無水状態で反応させることによって製造する ことができる。

かくして得られる木発明のアセタール結合部分を有するノボラック系樹脂の分子量範囲は、通常、重量平均分子量Mw100~10,000、好ましくは重量平均分子量Mw200~8000の範囲であり、分散度は1~20、このましくは1~15の範囲である。

また、前記一般式(I) で表わされるような少なくとも3個のアセタール結合部分を有する構成単位は、通常、得られるノボラック系樹脂中、5

~ 1 0 0 w t %、 好ましくは 1 0 ~ 1 0 0 w t % の範囲である。

本発明で使用する分子内にアセタール結合部分を少なくとも3個有する化合物の添加量は木発明の感光性組成物の全固形分に対し、2~80重数%、好ましくは5~60重量%である。添加量が2重量%未満では露光感度が低下する傾向になり、80重量%を超えると現像性が低下してくるので上記範囲から選択するのが良い。

本苑明の感光性組成物は、露光により酸を発生し得る化合物と、酸により分解するアセタール結合部分を少なくとも3個有する化合物の組合せのみで使用することができるが、さらにアルカリ可溶性樹脂を添加することにより、感光性組成物の耐薬品性及び溶解性等の他の性能を改良することができる。

本発明に使用されるアルカリ可容性樹脂として、は、フェノール類とアルデヒド類を酸性触媒存在下で縮合して得られるものが使用できる。 酸フェノール類としては、例えばフェノール、m・・p

- クレゾール及び、 p - 置換フェノール等が挙げ られる。該アルデヒド類としては、ホルムアルデ ヒドが挙げられる。好ましいアルカリ可溶性樹脂 は、フェノール類とホルムアルデヒドとの縮合に より得られる所謂ノボラック樹脂であり、例えば フェノール・ホルムアルデヒド樹脂、クレゾール ・ホルムアルデヒド樹脂、特開昭55-5784 1号公根に記載されているようなフェノール・ク レゾール・ホルムアルデヒド共重縮合体樹脂、特 阴内 5 5 - 1 2 7 5 5 3 号公報に記載されている ようなp~置換フェノールとフェノールもしくは クレゾールとホルムアルデヒドとの共重縮合体樹 脂等が挙げられる。特に、m-及びp-クレゾー ルとホルムアルデヒドとの縮合物、およびフェノ ール、m - 及びp - クレゾールとホルムアルデヒ ドとの組合物が好適である。本苑明におけるこれ らのアルカリ可溶性樹脂の含有量は、感光性組成 物の全間形分に対し、30~90重量%が好まし く、特に好ましくは50~85瓜益%である。

木危明の感光性組成物には酸発生効果を高める

目的で一重項、あるいは三重項エネルギー伝播体 を含有させることができる。かかる増感剤の例と しては、キサンテン色素、例えばフルオロセン、 エオシン及びローダミンS並びにエヌ、ジェー、 ツロー (N. J. Turro) 落「モレキュラー フォトケミストリー(Moleculare Photochemistry)」(ベンジャミ ン社(W. A. Benjamin Inc.,) 、ニューヨーク、1967年発行) 第132頁と スチーブン エル、ムロブ(Steven し、 Murov) 著「ハンドブック オブ フォトケ ミストリー (Handbook of Photochemistry)」(マーセル デッカ - 社 (Marcel Dekker Inc.,)、ニューヨーク、1973年発行)第1頁~第 35頁に記載されているようなピレン、アントラ セン、ピレン、ナフタレン、キサントン、ベンズ フェノン、アセトフェノン、ミヒラートケトン、 アントラキノン、ニトロピレン、ベンゾインモノ

メチルエーテル、トリフェニルピリリウムパーク

ロレート、ベンジル等が挙げられる。

本発明の感光性組成物には前記の成分以外に必要に応じて、各種添加剤を加えることができる。例えば、感脂性を向上させるために特公昭50-36206号公報、米国特許第4,123,27

また感光層と支持体との接着性を改良する目的で、特別昭 5 1 - 5 2 0 0 2 号公報に記載されているシランカップリング剤(例えばアミノアルコキシシラン化合物)等の接着性改良剤を添加することができる。

また、感光層の耐摩耗性を改善するためにエポキシ樹脂、塩化ビニルと酢酸ビニルの共重合体、ポリ塩化ビニリデン、ポリ酢酸ビニル、エチルセルロース、アセチルブチルセルロース、ポリウレタン等の 親油性 高分子等を添加することができる。

木発明の感光性組成物は、上記各成分を溶媒に溶かして支持体上に塗布される。使用し得る溶媒としては、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、メチルセロソルブアセテート、エチルセロソルブアセテート、シクロヘキサン、メチルエチル

9 号明細書等に記載されている 親油性のフェノール・ホルムアルデヒド樹脂及びp- 置換フェノー・ル・ホルムアルデヒド樹脂を添加することができる。p- 置換フェノール・ホルムアルデヒドの設換蒸として、t- ブチル基、t-アミル基、オクチル基、ベンジル基、クミル基などの如き 没楽原子数 4~10個のアルキル基、フェニル基、トリル基などのようなアリール基が挙げられる。

また、上記フェノール・ホルムアルデヒド樹脂 とハロゲンスルホニル基を有する o ーキノンジア ジド化合物とを縮合させたものも有効に用いるこ とができる。

塗布性を改良する添加剤として、セルロースアルキルエーテル類、エチレンオキサイド系界面活 性剤、含フッ素系界面活性剤を加えることができる。

整膜の可撓性を改良するために可塑剤を加えることができる。例えば、フタル酸ジブチルフタル酸ジオクチル酸等のフタル酸エステル類、ブチルグリコレート、エチルフタリールエチルグリコレ

ケトン、トルエン、シクロヘキサノン、ホルン、シクロライド、酢酸エチル、ジメチルスカリスカーである。 強力の では 2 ~ 5 0 重量 がある。 強ってある。 ながれる。 ながれる。

本発明の感光性組成物を箆布する支持体は、アルミニウム板、亜鉛、銅等の金属板、及び亜鉛、銅、クローム等が蒸着あるいはラミネートされた 金属、紙、プラスチック、ガラス等が挙げられる。 最も好ましいのはアルミニウム板である。アルミニウム板の支持体の場合には、砂目立り、型、脱脂処理、陽極酸化処理及び必要により到孔処理等の表面処理がされていることが好ましい。

これらの処理には公知の方法を適用することができる。め口立て処理する方法としては、ブラシ研磨法、ボール研磨法等の機械的な粗面化法、化学研磨法、電解エッチング法及び機械的粗面化法と電解的粗面化法とを組合せたものが挙げられる。

脱脂処理方法としては、アルカリエッチング法 及び硫酸デスマット法等が挙げられる。陽極酸化 は例えば燐酸、クロム酸、ホウ酸、硫酸等の無機 酸、もしくはシュウ酸、スルファミン酸等の有機 酸の単独又はこれらの酸2種以上を混合した水溶 液で迫じることによって行われる。更に封孔処理 は、珪酸ソーダ水溶液に投稿するか水流気浴によっ て行なわれる。

木発明の感光性組成物を強設した感光性平版印刷版材料は、透明關西フィルムを通してカーボンアーク灯、水銀灯、メタルハライドランプ、キセノンランプ、タングステンランプ等の光源により露光し、次いでアルカリ性水溶液で現像すること

する。ただし、木発明はこれらに限定されるもの ではない。

(合成例 1)

メチルエチルケトン30m 2中にピロガロール・アセトン樹脂(Mw1.300, Mw/Mn2.6)4.1g、3,4-ジハイドロピラン7.57g、及びp-トルエンスルホン酸50mgを溶解し、複拌しながら1時間かけて120℃まで徐々に上昇し、3.5時間遺焼する。遠流を溶液を減圧下濃縮、さらに真空乾燥し、かっは色の固体9.4gを得た。GPC額定よりMwは1500、Mw/Mnは2.6であった。この生成物の収湿、赤外吸収及びNMR分析よりこの化合物は、下記構造式で表わされる構成単位を20wt%含有していることを確認した。

により未露光部分のみが支持体変面に残り、 ポジーポジ型のレリーフ像ができる。

現像に使用される現像液はアルカリ性であればよく、アルカリ水溶液の具体例としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、炭酸ナトリウム、炭酸ナトリウム、第二リン酸ナトリウム、第二リン酸ナトリウム、第二リンウム、第二リンカ、第二リンカ、中の水溶液が挙げられる。また数現像液中に必要に応じてアニオン性界面活性剤、両性界面活性剤やアルコール等の有機溶媒を加えることができる。

[発明の効果]

以上説明した通り、本発明の感光性組成物を感光層として塗布することにより、感光性に優れかつ現像性、露光可視値性など他の性能を損なわない平版印刷版材料及びフォトレジスト材を得ることができる。

[実施例]

以下、突施例によって、本発明を具体的に説明

(合成例 2)

合成例1における3、4 - ジハイドロピランの代わりに、2、3 - ジハイドロフラン7gを使用し、合成例1と同様に反応、後処理を行った。GPC超定よりMw:1500、Mw/Mn:2.6であり、収量、赤外吸収及びNMR分析よりこの化合物は、下記構造式で変わされる構成単位を22wt%含有していることを確認した。

(実施例1)

呼さり、24ミリのアルミニウム板を20%燐酸ナトリウム水溶液に浸透して脱脂処理を行った後、0・4モル塩酸水溶液中で25℃、電流密度40A/dm*で30秒間電解エッチングした。次いで4%水酸化ナトリウム水溶液でデスマット処理を施した後、30%硫酸水溶液中で30℃、

電流密度5A/dm2の条件で20秒間隔極酸化 m * であった。 異にこの版を熱水処理し、以下の 組成の總光性液を回転盤布し、100℃、3分間 **乾燥を施して平版印刷版材料を得た。乾燥後の盤** 布量は2.0g/m²であった。

フェノールとm-, p-混合クレゾールとホ ルムアルデヒドとの共縮合化合物(ノボラック 樹脂[I]、数平均分子量Mn=2300、重 と m - , p - クレゾールのモル比がそれぞれ 40:36:24) 6.0g

合成例1により得られた本発明の化合物

1.8g

2-トリクロロメチル-5-[β-(2'-ベンゾフリル) ビニル] -1,3,4-オキサ ジアゾール 0.06g

70 g エチルセロソルブ

メチルセロソルブ 30 g

にクリアーとなる光量を適正露光量(mJ)と し、露光感度を評価した。

上記特性の結果を表1に示した。

(比較例1)

実施例1の感光性塗布液において、アセタール 結合を有する化合物を使用する代わりに、ローナ フトキノン・1、2-ジアジド-5-スルホン酸 クロリドとピロガロール・アセトン樹脂とのエス テル化物 (数平均分子 BMn = 2000、 重量 平均分子母Mw=4000、エステル化率30% (水酸基1個当り))2.5gを使用したこと以 外は全く同じ処方で平版印刷版材料を得、同様に して各特性を評価した。結果を表1に示した。

(比較例2)

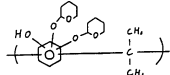
実施例1の感光性盤布液において、アセタール 結合を有する化合物を使用する代わりに、下記機 造式(A)の酸で分解する2価の芳香族基を持つ アセタール結合を含有する化合物を使用した以外 は全く何じ処力で平版印刷版材料を得、同様にし て各特性を評価した。

尚、分子量の測定は、GPC(ゲルパーミエー 処理を行った。このときの関極酸化量は2g/ ・ ションクロマトグラフィー)(日立製作所製63 5型)により、室温下、昭電工鋳製分離カラム [ショテックス(shodex) A 8 0 2 , A 8 0 3 , 及び A 8 04から成る3速カラム)で、テトラヒドロフラ ンを溶媒に用いて行った。この時の流速は1.5 ml/min、また測定された分子量はポリスチ レン換算である。

> このようにして得られた平版印刷版材料につい て適正露光感度に関し比較例とともに以下の様に して検討した。

> 適正露光感度は次のような方法で検討された。 平版印刷版材料を2KWメタルハライドランプ(岩崎電気鋳製、アイドルフィン2000)で 80cmの距離から、ステップタブレット(濃度差 0.15、21段階、イーストマンコダック社製 NO. 2) を通して密着露光し、次に小西六写真 工業制製、ポジ型PS版用現像被SDR-1の8 倍希釈液を用い、25℃、45秒間の現像を行っ た。21段階のグレースケールで4段階目が完全





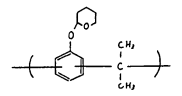
(重暨分子量Mw1500、

分 放 度 M w / M n 2 . 6)

(比較例3)

比較例2の構造式(A)の化合物の代わりに、 下記楊進式(B)の酸で分解する1価の芳香族基 を持つアセタール結合を含有する化合物を使用し た以外は全く同じ処方で平版印刷版材料を得、同 様にして各特性を評価した。

樹造式 (B)



(近 吊 分 子 显 M w 3 0 0 0 、

性能評価表

	感光体(g)	幾度 { 適性 霉光
実施例 1	合成例 1 の化合物	5 2 0
比較例1	キノンジアジ ドエステル	770
比較例 2	構造式(A) の化合物	
比較例3	樹造式(B) の化合物	650

以上の結果から木発明の感光性組成物を用いた平版印刷版は、 o ーナフトキノンジアジドー5ースルホン酸クロリドとピロガロール・アセトン樹脂とのエステル化物を用いた平版印刷版(比較例1)、及び1価の芳香族基を持つアセタール結合を用いた平版印刷版(比較例3)より感度が高いことが判った。又、ピロガロール・アセトン樹脂を3・4ージハイドロピランにより2価だけアセタール化した化合物を用いた平版印刷版(比較例2)は現像に対する溶解性が大きく画像が消失した。

樹脂(Ⅰ)を使用する代わりに以下のノボラック 樹脂(Ⅱ)・を使用して、添加量を6.6gに変 えた以外は全く同じ処方で平版印刷版材料を得、 同様にして各特性を評価した。その結果、最適鑑 光量は560mJであった。

* ノボラック樹脂

代理人 遊遊 一平

(実施例2)

実施例1の感光性強布被において、合成例1により得られる化合物の代わりに合成例2により得られる化合物を2、0g添加した以外は全く同じ処方で平版印刷版材料を得、阿様にして評価した。その結果、最適端光量は570mJであった。また、現像時に中間調の赤みがなく消去性に優れていた。

(実施例3)

実施例1の感光性熱布液において、合成例1により得られる化合物の添加量を 0 . 5 g に変え、さらに比較例1に使用された o ーナフトキノンー1 . 2 ージアジドー5 ースルホン酸クロリドとピロガロール・アセトン樹脂とのエステル化物1 . 0 g とを添加した以外は全く何じ処方で平版印刷版材料を得、问様にして評価した。その結果、最適端光量は 6 0 5 m J であり、また保存安定性に優れていた。

(実施例4)

実施例2の感光性塗布液において、ノボラック

第1頁の統き

砂発 明 者中 井英 之日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内砂発 明 者後 藤聖日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内砂発 明 者左 々信 正日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内